FLAME RETARDANT RESIN COMPOSITION BLENDED WITH HIGH PURITY ZINC **BORATE**

Patent number:

JP2002371198

Publication date:

2002-12-26

Inventor:

SATO MASAO; YOSHIDA TAKAFUMI; OTSU KOICHI

Applicant:

SAKAI CHEMICAL INDUSTRY CO

Classification:

- international:

C08K3/38; C08L101/00; C08K3/00; C08L101/00;

(IPC1-7): C08L101/00; C08K3/38

- european:

Application number: JP20010131083 20010427

Priority number(s): JP20010131083 20010427; JP20010112181 20010411

Report a data error here

Abstract of JP2002371198

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a flame retardant resin composition blended with a high purity zinc borate. SOLUTION: This resin composition is characterized by using the high purity zinc borate containing <=0.01% Na<+> and <=0.02% SO4 <--> as a resin flame retardant.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-371198

(P2002-371198A)

(43)公開日 平成14年12月26日(2002, 12, 26)

(51) Int.Cl.7

戲別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C08L 101/00

ZAB

C08L 101/00

ZAB

4J002

C08K 3/38

C08K 3/38

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願2001-131083(P2001-131083)

(22)出願日

平成13年4月27日(2001.4.27)

(31)優先権主張番号 特願2001-112181 (P2001-112181)

(32)優先日

平成13年4月11日(2001.4.11)

(33)優先權主張国

日本(JP)

(71)出願人 000174541

堺化学工業株式会社

大阪府堺市戎之町西1丁1番23号

(72)発明者 佐藤 征男

福島県いわき市泉町下川字田宿110番地

堺化学工業株式会社小名浜事業所内

(72)発明者 吉田 啓文

福島県いわき市泉町下川宇田宿110番地・

堺化学工業株式会社小名浜事業所内

(72)発明者 大津 晃一

福島県いわき市泉町下川字田宿110番地堺

化学工業株式会社小名浜事業所内

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 高純度硼酸亜鉛を配合した難燃樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】高純度硼酸亜鉛を配合した難燃性樹脂組成物 【解決手段】樹脂難燃剤としてNa+ が0.01%以 下、SO4 - か0.02%以下の高純度硼酸亜鉛を用 いることを特徴とした樹脂組成物。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】樹脂難燃剤としてN-a 1 が0 0=1%以 下、SO が0.02%以下の高純度硼酸亜鉛を用いることを特徴とした樹脂組成物。

【請求項2】請求項1における硼酸亜鉛を樹脂100重量部に対して5~30重量部を配合してなる難燃性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は硼酸亜鉛を配合した 難燃剤に関し、それを樹脂に配合してなる難燃性樹脂組 成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、熱可塑性樹脂は、成形性にすぐれると共に、機械的特性や電気的特性にすぐれるところから、特に、テトラブロモビスフェノールA、デカブロモジフェニルオキサイド等のハロゲン系難燃剤を配合した難燃性樹脂組成物は、例えば、機械、電気、建築、輸送等の種々の産業分野において広く用いられている。特に、ハロゲン系難燃剤を配合したポリ塩化ビニル樹脂組 20成物は、難燃性にすぐれるので、従来、電線被覆に広く用いられているが、しかし、そのような電線被覆が、例えば、公共施設や地下施設等において、一旦、燃焼すれば、有毒ガスの発生による重大な環境問題を招くおそれがある。

[0003]

【従来の技術】樹脂の難燃化は有機ハロゲン系難燃剤単独、又はハロゲン系難燃剤と三酸化アンチモンとの併用で難燃化が図られてきた。ところが近年環境保護と安全性への要求が強まり、脱ハロゲン、脱アンチモンとなり 30 毒性の少ない無機系難燃剤が使用されてきている。ハロゲンを含まない無機系難燃剤として、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム等の金属水酸化物、特定の金属酸化物、硼素系金属化合物の使用が年々増加してきている。

【0004】しかし水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム等の金属水酸化物は大量に配合しなければ難燃性が得られない、例えば樹脂100重量部に対して約100重量部以上の配合が必要であり、樹脂強度が必要な電線、ケーブル用途等には、強度低下が大きくなる為、この解決策が求められている。

【0005】一方硼素系金属化合物では、42nO・B2Os・H2O、22nO・3B2Os BaO・B2Os・H2Oの化合物が使用されているが、中でも熱安定性が良い硼酸亜鉛22nO・3B2Os・3.5H2Oの化学式のものが良いとされている。しかし、単独使用では難燃性が不足する場合があり、この時には前述の金属酸化物や金属水酸化物、硼酸亜鉛の組み合わせにおいてその相乗効果によって、添加量の低減が図られている。

7

【0006】一方、電子材料用樹脂等には含有不純物が少く、樹脂の高温溶融加工温度で溶出イオンが少ない難燃剤が求められており、特に樹脂中にアルカリ金属イオン、ハロゲンイオン等が溶出した場合、樹脂及び電子部品の劣化、電気特性低下、絶縁特性低下等の問題が生じる

【0007】更に電子材料用の極く微量不純物として、電子機器回路の誤作動の原因の一つとされる、α線を放出するウラン、トリウム含有量の少ないものが要求されている。硼酸亜鉛についてもこの品質要求がある。これにある。一般に市販されている硼酸亜鉛は溶出不純物が多く含まれ、Na)は0. 1%、SO4 は0. 2%程度あり当然溶出イオンも多くなり、塩ビ、エポキシ樹脂等の電子材料用途には使用できる水準にはなっていない。難燃効果についても、不純物の中でアルカリ金属イオン、特にNaが物質の融点、及び分解温度を下げる働きをする事は知られている。

【0008】そこで本発明者等は種々研究を重ねた結果、含有不純物を大幅に低減し、かつ難燃性が高い高純度硼酸亜鉛を作成するに到った。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記金属酸化物、金属水酸化物などの難燃材料と請求項記載の硼酸亜鉛を併用、又は単独使用することで樹脂組成物の特性低下の低減と難燃効果を向上させる事が出来るようにしたものである。本発明で用いられる樹脂の例としは、塩化ビニル、エボキシ、ボリエチレン、ボリプロピレン、フェノール、ボリスチレン、ボリエステル、アクリル樹脂等又、他の熱可塑性、熱硬化性樹脂等例示できるが、これらに限定されるものではない。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明による5水塩硼砂は、一般に販売されている硼砂でよいが、純度の高い硼酸亜鉛を得るために、不純物を含む工業用硼砂を高温で硫酸と反応させ、徐徐に冷却し硼酸結晶を再結晶させる。又、酸化亜鉛反応熱成時間を変えることにより、純度を上げることが出来る。

[0011]

【実施例】以下の実施例に基づき、本発明をより詳細に 説明する。溶出不純物試験は、樹脂中から硼酸亜鉛中の 不純物が溶出するかを確認する方法が難しい為、サンプル70gを蒸留水700mlに混合し、125℃の高温 で20時間撹拌抽出し、溶出不純物イオンを吸光光度 法、イオンクロマトグラフ法で分析測定する方法をとった

【0012】樹脂の特性についてはJIS K-572 3ポリ塩化ビニールコンパウンド、体積抵抗率試験法、 難燃性の基準としてはJIS K-7201酸素指数測 定法、米国のUL-94規格(Underw、riters、Labor 50 atoriesinc)等で定められている垂直燃焼試験で評価 3

される。

【0013】体積抵抗率試験機は横河ヒーレット・パッ カード(株)製High Resistance Meterで、酸素指数は スガ試験機(株)製ON-1型、UL-94垂直燃焼は スガ試験機(株)製V型を用いて評価した。示差熱分析 データーの測定装置は、セイコー電子工業(株)製SS C-5200を用いて行った。サンプルのリファレンス はアルミナを用い、流量300m1/分の空気中で毎分 20℃の昇温速度で加熱する。ことで、本測定で用いる 白金容器は直径3mmφ、高さ2.5mmの容器であ り、サンプルはその容器に粉末状態で入れる。サンプル 量は白金容器の高さの80%を越えない量を目安とす る。データーサンプリング間隔は0.5秒とした。X線 回折データーの測定装置は、理学電機(株)製ガイガー フレックスX線回折装置を用いた。測定条件としては、 管電圧30KV,管電流10mAで発生させた銅ターゲ ットの $K \alpha$ 線を用い、 $2\theta = 20 \sim 50$ 度の範囲を、分 速1度でスキャンした。2 θ- dの最強線から硼酸亜鉛 2 Z n O・3 B₂ O₃・3.5 H₂ Oの化学式を同定し tc.

[0014]

【実施例1】水3, 930mlに98%硫酸640ml を少量ずつ撹拌しながら添加し、希硫酸溶液を用意し た。温度は90℃とし、この溶液の中に5水塩硼砂3. 330gを約2時間で投入し、更に90℃に保ちながら 2時間撹拌し、温度を35℃まで4時間で冷却し硼酸結 晶を母液と分離した。硼酸結晶は2,390gで結晶も 非常に細かいものが得られた。この硼酸結晶2、390 gを温度90°C、3、830m1の水に溶解し硼酸溶液 を用意する。別に1,470m1の水を用意し、酸化亜 鉛890gを添加し約2時間撹拌分散させ、スラリー溶 液を調整する。この酸化亜鉛スラリー溶液を先に調整用 意した硼酸溶液の中に、ゆっくり撹拌しながら2時間で 添加し、温度を90°Cに保ちながら4時間熱成し反応を 完結させる。これを瀘過水洗し120℃で6時間乾燥さ せ硼酸亜鉛2,090gの製品を得た。

【0015】との硼酸亜鉛の結晶形はX線回析像により 2 Z n O · 3 B₂ O₃ · 3 · 5 H₂ Oと同定された。不 純物含有量は母液中にNa₂S○↓が少ない為、硼酸亜 鉛の結晶内部に包含されることがなくNa t は0.01 %、SO₄ ~ ~ は0.02%であった。溶出試験結果も Na t20 1 /1 SO 1 40 1 /1 cb 2

[0016]

【実施例2】実施例1と同様に水3,930m1に98 %硫酸640mlを少量ずつ撹拌しながら添加し、希硫 酸溶液を用意した。温度は90℃としての溶液の中に5 水塩硼砂3,330gを約2時間で投入し、更に90℃ に保ちながら2時間撹拌し、温度を35℃まで8時間で

00gで結晶も実施例1より更に大きなものが得られ た。

【0017】この硼酸結晶2,400gを温度90℃、 3、830m1の水に溶解し硼酸溶液を用意する。別に 1. 470mlの水を用意し酸化亜鉛890gを添加し 約2時間撹拌分散させ、スラリー溶液を調整する。との 酸化亜鉛スラリー溶液を先に調整用意した硼酸溶液の中 にゆっくりと撹拌しながら2時間で添加し、温度を90 *Cに保ちながら8時間熟成し反応を完結させる。以降実 10 施例1と同一操作で行い、硼酸亜鉛2,090gの製品 を得た。不純物含有量はNa+は0.007%、SO4 ^{- -} は0.014%であった。溶出試験結果もNaは1 0" */1、SO。 - - は25" */1であった。

[0018]

【実施例3】実施例1と同様に水3、930m1に98 %硫酸640mlを少量ずつ撹拌しながら添加し、希硫 酸溶液を用意した。温度は90℃とし、この溶液の中に 5水塩硼砂3,330gを約2時間で投入し、更に90 °Cに保ちながら2時間撹拌し、温度を35℃まで12時 20 間でゆっくり冷却し、硼酸結晶を母液と分離した。硼酸 結晶は2,380gで結晶も実施例2より更に大きなも のが得られた。

【0019】Cの硼酸結晶2、380gを温度90℃、 3,830mlの水に溶解し硼酸溶液を用意する。別に 1, 470m1の水を用意し、酸化亜鉛890gを添加 し約2時間撹拌分散させ、スラリー溶液を調整する。と の酸化亜鉛スラリー溶液を、先に用意した硼酸溶液の中 にゆっくりと撹拌しながら2時間で添加し、温度を90 **℃に保ちながら16時間熟成し反応を完結させる。以降** 実施例1と同一操作で行い硼酸亜鉛2,090gの製品 を得た。不純物含有量はNa+ は0.003%、SO↓ ´ ⁻ は0.007%であった。溶出試験結果もNa⁺ は 3" * /1 、SO4 - - は10" * /1であった。

【0020】実施例4

市販の硼酸結晶2,390gを温度90℃、3,830 m 1 の水に溶解し硼酸溶液を用意する。別に 1. 4 7 0 mlの水を用意し、酸化亜鉛890gを添加し約2時間 撹拌分散させ、スラリー溶液を調整する。この酸化亜鉛 スラリー溶液を先に用意した硼酸溶液の中にゆっくりと 撹拌しながら2時間で添加し、温度を90℃に保ちなが ら16時間熟成し反応を完結させる。以降実施例1と同 一操作で行い硼酸亜鉛2,090gの製品を得た。不純 物含有量はNa⁺は0.005%、SO₄⁻⁻は0.0 1%であった。溶出試験結果もNa * は5 * * /1、S O. - all 5 / l r book.

【0021】比較例1

水3,930mlに98%硫酸640mlを少量ずつ撹 拌しながら添加し、希硫酸溶液を用意した、温度は65 °Cとしこの溶液の中に5水塩硼砂3、330gを約2時 冷却し、硼酸結晶を母液と分離した。硼酸結晶は2, 4 50 間で投入し、更に温度を90℃まで1時間で昇温し、硼

酸溶液を作成した。別に水1、760m1を用意し、酸 化亜鉛1.060gを添加し約2時間撹拌分散させ、ス ラリー溶液を調整する。この酸化亜鉛スラリー溶液を、 先に調整用意した硼酸溶液の中に、ゆっくり撹拌しなが ら2時間で添加し、温度は90℃に保ちながら6時間熱 成し反応を完結させる。

【0022】これを濾過水洗し120℃で6時間乾燥さ せ、硼酸亜鉛2.500gの製品を得た。この硼酸亜鉛 の結晶形はX線回折像により2ZnO・3B₂O₃・ 3.5 H 2 Oであり、不純物含有量も母液中にNa2 S 10 ○↓があり、これが硼酸と酸化亜鉛の反応時、硼酸亜鉛 の結晶内部に包含され、水洗で洗浄しても結晶内部に残 留する。不純物含有量はNa * は0.1%SO。 - - は 0.2%であった。溶出試験結果もNa⁺は70^m */ *

*1、SO4 - d150" */1 cbook. 【0023】以下実施例により塩化ビニール樹脂を用い て具体的に説明する。

【0024】試験例

塩ビ樹脂(新第一塩ビ(株)製103EP)100部、 可塑剤(DOPゴード-溶剤(株)製)50部、炭酸カ ルシウム (三共精紛(株)製)30部、安定剤(堺化学 工業(株)製、三塩基性硫酸鉛TL-4000)4部、 (ステアリン酸鉛SL-1000) O. 5部。硼酸亜鉛 15部を2軸電気ロールで150℃10分間溶融混練 し、更に電気熱プレスで160℃10分間加圧成型し、 電気絶縁性は1m/m厚、難燃性試験には2m/m厚の試 験片を作成し評価した。結果を表1に示す。

【表1】

	T	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	比較例1
l	製品 Na+	0.01%	0.007%	0.003%	0.005%	0.1%
盃	SO ₁	0.02%	0.014%	0.007%	0.01%	0.2%
不純物量						
盘	溶出量 Na+	20 ^{m g} /]	10 ^{m g} /1	3 me/1	5 mr/1	70 ^{m e} /1
	SO4	40 ^m 4/1	25 ^{m 8} /1	10 ^{mg} /1	15**/1	150m #/ 1
	塩ビ樹脂 103EP	100 部				
i	可避剤 DOP	50部				
組	炭酸がりり CaCOs	30部	同一	同一	同一	同一
成	安走剤 TL-4000	4 部				
	SL-1000	0.5部				
	硼酸亜鉛	15部	15 部	15 部	15部	15部
	. 電気絶縁性					
特性	体積固有抵抗	6.7×10 ¹⁴	6.9×10 ¹⁴	7.1×10 ¹⁴	7.0×10 ¹⁴	6.0×10 ¹⁴
	(Q · c m)					
	難燃性					
	酸素指数	30.5	31.1	32.0	31.5	27.2
	難燃性					
	UL-94	V-1	V-1	v – o	. v – o	適合なし

また、上記の実施例1及び比較例1の示差熱分析によ る、分析結果を図3及び図4に示す。図3 (実施例1) 及び図4 (比較例1)より硼酸亜鉛の示差熱分析結果か らも、Na⁺ 含有量の違いにより熱分解温度に違いがあ る事が分かる。実施例1のNa+の少ない硼酸亜鉛は、 752℃であるのに対し、比較例1のNa * の多い硼酸 40 亜鉛は、680℃である。約70℃分解温度を下げてい る事が分かる。又、樹脂に於いてもNa⁺ イオンが溶出 混入した場合、樹脂の分解温度、発火温度が低温側にシ フトする為、難燃効果が低下するものと思われる。

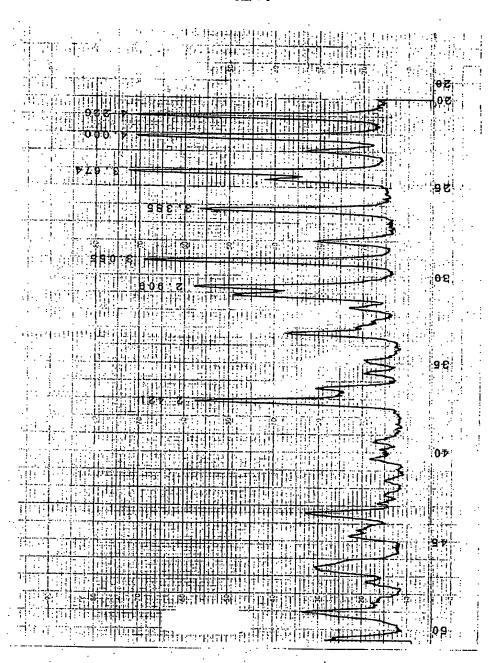
[0025]

【発明の効果】以上の結果から明らかなように、高純度 の硼酸亜鉛を難燃剤として樹脂に配合することにより、 優れた難燃効果が得られる。

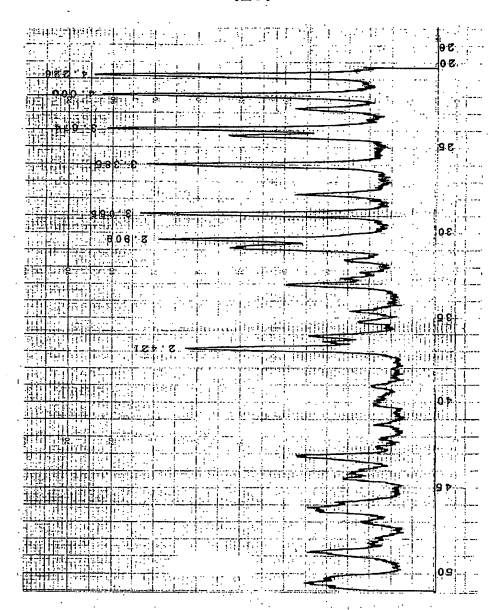
【図面の簡単な説明】

- 【図1】実施例1硼酸亜鉛のX線回折パターン。
- 【図2】比較例1硼酸亜鉛のX線回折パターン。
- 【図3】実施例1の硼酸亜鉛の示差熱データー
- 【図4】比較例1の硼酸亜鉛の示差熱データー

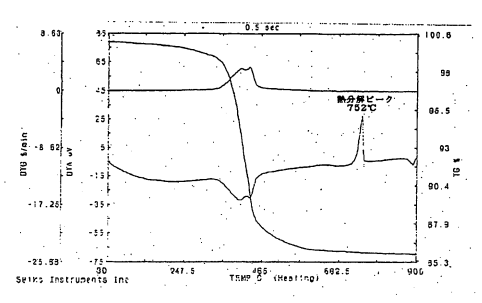
【図1】



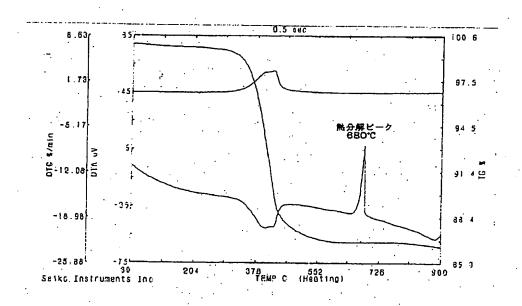
[図2]



【図3】



【図4】



フロントページの続き

Fターム(参考) 43002 AA001 BB031 BB121 BC031 BD041 BC001 CC031 CD001 CF001 DK006 FD136 GL00 GM00 GN00 CQ00

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

OTHER: